PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-343380

(43)Date of publication of application: 29.11.2002

(51)Int.Cl.

H01M 8/02 B29C 55/12 B32B 27/30 CO8F214/26 C08F216/14 CO8F228/02 CO8J 5/22 H01M 8/10 B29K 27:12 B29L 7:00

(21)Application number: 2001-147678

(71)Applicant :

ASAHI GLASS CO LTD

(22)Date of filing:

17.05.2001

(72)Inventor:

MOTOMURA SATORU

TERADA ICHIRO

HIGUCHI YOSHIAKI

(54) ELECTROLYTE FILM FOR SOLID POLYMER FUEL CELL, AND MANUFACTURING METHOD OF THE SAME

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polymer electrolyte film composed of a positive ion exchange film having low resistance and small dimensional variation even when water is absorbed, and to provide a solid polymer fuel cell having the polymer electrolyte film.

SOLUTION: The manufacturing method of the electrolyte film for the solid polymer fuel cell includes an extension process after laminating an extension supporting film on at least one surface of a positive ion exchange film composed of perfluorocarbon polymer containing sulfonic acid group.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-343380 (P2002-343380A)

(43)公開日 平成14年11月29日(2002.11.29)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ		÷	-73-ト*(参考)
H 0 1 M 8/02		H01M 8/0	02	P	4F071
B 2 9 C 55/12		B 2 9 C 55/1	2		4F100
B 3 2 B 27/30		B 3 2 B 27/3	30	D	4 F 2 1 0
C 0 8 F 214/26		C 0 8 F 214/2	26		4J100
216/14		216/1	14		5H026
	審査請求	未請求請求項の	数7 OL	(全 7 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧2001-147678(P2001-147678)		00000044		
		1 -	日硝子株式会		
(22)出廣日	平成13年5月17日(2001.5.17)	1	(京都千代田)	区有楽町一丁	1 目 1 2 番 1 号
			好 了		
		1			沢町1150番地
		, –	1硝子株式会	吐内	
		(72)発明者 寺	計田 一郎		
		神	萨川県横浜	市神奈川区平	列沢町1150番地
		旭	国硝子株式会	灶内	
		(72)発明者 樋	10 袋明		
		神	 奈川県横浜	市神奈川区本	沙町1150番地
		旭	且硝子株式会	上内	•
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 固体高分子型燃料電池用電解質膜及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】抵抗が低くかつ含水時の寸法変化が少ない陽イオン交換膜からなる高分子電解質膜と該膜を備える固体 高分子型燃料電池の提供。

【解決手段】スルホン酸基を有するパーフルオロカーボン重合体からなる陽イオン交換膜の少なくとも片面に延伸補助フィルムを積層した後、延伸する工程を経て作製する固体高分子型燃料電池用電解質膜の製造方法。

10

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】スルホン酸基を有するパーフルオロカーボン重合体からなる陽イオン交換膜の少なくとも片面に延伸補助フィルムを積層した後、延伸することを特徴とする固体高分子型燃料電池用電解質膜の製造方法。

【請求項2】40℃以上200℃未満の温度範囲で前記陽イオン交換膜を延伸し、膜面積を5~200%増大させる請求項1に記載の固体高分子型燃料電池用電解質膜の製造方法。

【請求項3】延伸することにより、前記陽イオン交換膜の厚さを3~90μmとする請求項1又は2に記載の固体高分子型燃料電池用電解質膜の製造方法。

【請求項4】前記パーフルオロカーボン重合体は、CF $_1$ =CF $_1$ に基づく重合単位とCF $_2$ =CF $_1$ に基づく重合単位(CF $_2$ CF $_3$ CF $_4$ CF $_4$ CF $_4$ CF $_5$ CF $_4$ CF $_5$ CF $_4$ CF $_5$ CF $_6$ CF $_7$ CF

【請求項5】比抵抗が20Ω・cm以下であり、含水時の寸法変化率が-5%~+5%であり、かつ厚さが3~90μmである陽イオン交換膜からなることを特徴とする固体高分子型燃料電池用電解質膜。

【請求項6】前記陽イオン交換膜は、請求項1~4のいずれかの方法により得られたものである請求項5に記載の固体高分子型燃料電池用電解質膜。

【請求項7】請求項5又は6に記載の電解質膜の両面に ガス拡散電極が配置され、さらにその外側にガスの流路 30 となる溝が表面に形成されたセバレータが配置されてい ることを特徴とする固体高分子型燃料電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、固体高分子型燃料電池、特に固体高分子型燃料電池用電解質膜に関する。 【0002】

【従来の技術】水素・酸素燃料電池は、その反応生成物が原理的に水のみであり地球環境への悪影響がほとんどない発電システムとして注目されている。固体高分子型 40燃料電池は、かつてジェミニ計画及びバイオサテライト計画で宇宙船に搭載されたが、当時の電池出力密度は低かった。その後、より高性能のアルカリ型燃料電池が開発され、現在のスペースシャトルに至るまで宇宙用にはアルカリ型燃料電池が採用されている。

【0003】ところが、近年技術の進歩により固体高分子型燃料電池が再び注目されている。その理由として次の2点が挙げられる。(1)固体高分子電解質として高導電性の膜が開発された。(2)ガス拡散電極層に用いられる触媒をカーボンに担持し、これをイオン交換樹脂 50

で被覆することにより、高い活性が得られるようになった。

【0004】現在、一般的に固体高分子電解質として用いられる膜は、プロトン導電性が高いため、抵抗が低く高い電池性能を発現できる。一方、一般に抵抗が低い膜ほど含水率が高いため、含水時に膜の長さ方向に寸法が増大しやすく、様々な弊害を生じやすい。例えば、膜を一対の電極の間に挟んで接合した膜電極接合体を燃料電池セルに組込んで運転を行うと、反応により生成した水や燃料ガスとともに供給される水蒸気等により膜が膨潤し、膜の寸法が増大する。通常、膜と電極は接合しているので電極も膜の寸法変化に追従する。そして、膜電を接合体はガスの流路として溝が形成されたセパレータ等で拘束されているため、寸法の増大分は「しわ」となる。そして、そのしわがセパレータの溝を埋めてガスの流れを阻害することがある。

【0005】したがって、固体高分子電解質膜としては、低抵抗でかつ含水時の寸法変化が少ないことが必要であり、電極を作製するための塗工液中の溶媒により膨 潤しにくいことが好ましい。しかし、上述のように従来の技術では、これらの要件をすべて満たす膜を得ることは困難であった。

【0006】上記の問題を解決する方法として、膜に補強材を複合し前記の特性を両立する手法が考えられる。 具体的にはポリテトラフルオロエチレン(以下、PTFEという。)多孔膜にスルホン酸基を有するフッ素系イオン交換ポリマーを含浸する方法が提案されている(特公平5-75835)。しかし、PTFE多孔膜では、含水時にイオン交換膜が伸びる応力を抑えることはできない。

【0007】また、フィブリル状、織布状、又は不織布状のパーフルオロカーボン重合体で補強された陽イオン交換膜が提案されている(特開平6-231779)。 この膜は、含水時の寸法変化率を低減できるが、膜厚がせいぜい100~200µmであり、充分な低抵抗を実現することはできない。

【0008】また、膜の強度を向上させると同時に薄膜を得る手段として、電解質膜をガラス転移温度から融点までの温度範囲で2軸延伸する方法が提案されている

(特開平11-354140)。この方法は、強度物性 向上のためには有効であるが、上記温度範囲で延伸して も膜の含水時の寸法変化を抑制することはできない。 【0009】

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明は、低抵抗でありかつ含水時の寸法変化が少ない固体高分子型燃料電池用電解質膜の製造方法を提供し、安定して高出力が得られる固体高分子型燃料電池を提供することを目的とする。

[0010]

0 【課題を解決するための手段】本発明は、スルホン酸基

を有するパーフルオロカーボン重合体からなる陽イオン 交換膜の少なくとも片面に延伸補助フィルムを積層した 後、延伸することを特徴とする固体高分子型燃料電池用 電解質膜の製造方法を提供する。

【0011】本発明において、電解質膜となる陽イオン交換膜を延伸処理する場合、当該陽イオン交換膜のみを延伸処理すると破れやすく均一に薄くすることが困難であるが、延伸補助フィルムを積層して延伸処理すると、電解質膜となるフィルムを均一に薄くできる。すなわち本発明における延伸補助フィルムは、電解質膜となるフィルムの延伸を補助するために積層されるフィルムである。

【0012】上述の方法により延伸処理された膜は、均一で薄くできるだけでなく、含水時の寸法変化率を少なくすることができるので、膜を扱う雰囲気湿度によって膜の寸法はほとんど変化しないので取り扱いやすい。

【0013】また、本発明は、比抵抗が20Ω・cm以 ・下であり、含水時の寸法変化率が-5%~+5%であ り、かつ厚さが3~90μmである陽イオン交換膜から なることを特徴とする固体高分子型燃料電池用電解質膜 20 を提供する。

【0014】 ことで本明細書における膜の比抵抗とは、単位面積あたりの膜抵抗値を示し、具体的には80℃、95%湿度雰囲気において、4端子交流法により測定される単位面積あたりの膜抵抗値をいう。膜の比抵抗は、燃料電池の発電特性に直接的に影響を及ぼす因子であり、比抵抗は低いほど好ましい。比抵抗が20Ω・cmを超えると電池の抵抗損が大きくなり発電効率が低下する。電池性能向上のためには、10Ω・cm以下であるとより好ましい。

【0015】また、本明細書における含水時の膜の寸法変化率とは、膜を25℃、湿度50%の雰囲気から25℃の水中に浸漬して60分以上保持した際の、膜の長さ方向の寸法変化割合を示す。なお、本発明において寸法変化率が-5%~+5%であるというのは、膜のどの方向の長さをとっても寸法変化率が-5%~+5%であることをいう。

【0016】電解質膜の寸法変化率が-5%~+5%の範囲外であると、膜を扱う雰囲気湿度により膜の寸法が変化し、膜のハンドリング性に問題を生じやすい。また、膜に電極を組み合わせた膜電極接合体を燃料電池セルに組み込んで運転を行うと、膜が膨潤して寸法が増大し膜と接合されている電極も膜の寸法変化に追従する。通常、接合体はセパレータ等で拘束されているためにそれが「しわ」となり、しわのセパレータの溝を埋めガスの流れを阻害するおそれがある。

【0017】また、電解質膜の厚さが3μm未満であると、膜の強度が弱くハンドリング性が悪く、膜の両面に電極を配置し接合して固体高分子型燃料電池に組み込むための膜電極接合体を作製する際に膜が破けるおそれが 50

ある。一方、電解質膜の厚さが厚すぎると発電時に膜中の水の移動が阻害され発電特性が低下する。発電中は膜のアノード側とカソード側では含水率が異なり、厚さ方向に含水率の分布ができることになる。これが発電特性を低下させる原因の一つになっており、膜が厚いほどこの現象が顕著となる。

【0018】本発明の製造方法によれば、電解質膜を均一に薄くすることができ、かつ含水時の寸法変化率を少なくすることができるため、比抵抗が $20Q \cdot cm$ 以下であり、含水時の寸法変化率が $-5\% \sim +5\%$ であり、かつ厚さが $3\sim 90\mu$ mである陽イオン交換膜からなる電解質膜が得られる。

[0019]

【発明の実施の形態】本発明の製造方法では、具体的に 以下の手順で電解質膜を作製することが好ましい。

- (1) スルホン酸基の前駆体基を有するパーフルオロカーボン重合体の2軸押出し成形による混練、ペレット化。
- (2)上記ペレットを用いて1軸押出し成形によるフィ ルム化。
 - (3)加水分解、酸型化処理、洗浄、乾燥。
 - (4)延伸補助フィルムを積層後、2軸延伸。

【0020】上記(1)~(4)の工程をさらに具体的に説明する。(1)の工程でスルホン酸基の前駆体基を有するパーフルオロカーボン重合体粉末を2軸押出し成形してペレット化する。ここで、スルホン酸基の前駆体基とは、加水分解等によりスルホン酸基となる基のことで、具体的には-SO₂F基、-SO₂C1基等を示す。

(1)の工程で得られたペレットは、(2)の工程で、好ましくは加熱下で1軸押出し成形されフィルム化される。また、(1)のペレット化する工程を経ずに直接1軸押出し成形し、この1軸押出し成形の工程でフィルム化してもよい。加熱下で1軸押出し成形する場合は、フィルムの温度が200~270℃程度となるように成形することが好ましい。フィルム温度が200℃未満の場合は、吐出圧力が高くなりすぎ、生産性が低下するおそれがある。フィルム温度が270℃を超えると得られる膜の表面が荒れて膜の厚さが不均一になりやすい。

【0021】次いで加水分解、酸型化処理、洗浄、乾燥を行い((3)の工程)、スルホン酸基の前駆体基をスルホン酸基に変換させ、陽イオン交換膜を得る。次に、上記陽イオン交換膜に延伸補助フィルムを例えば70~100℃程度に加熱したロールプレスを用いて加熱積層し、延伸した後、延伸補助フィルムを剥がすことにより電解質膜を構成する陽イオン交換膜が得られる((4)の工程)。

【0022】本発明では陽イオン交換膜となるフィルムを40~200℃の温度範囲で延伸処理することが好ましく、延伸により膜面積を5~200%増大させることが好ましい。延伸処理とは、陽イオン交換膜が保有する

膜面積に対し、外力を加えることにより膜面積を増大さ せる加工のことである。延伸処理は、1軸又は2軸方向 に処理されることが好ましいが、膜の面方向全体の寸法 を安定させるには2軸方向の延伸処理が特に好ましい。 【0023】含水時の寸法変化を抑えるためには陽イオ ン交換膜に長さ方向に収縮する残留応力を適度に残すと とが必要である。陽イオン交換膜は、含水させると長さ 方向に寸法を増大するが、その際に収縮する残量応力を 解放させればその応力どうしを解消し寸法の増大を防ぐ ことができる。このため、適度な残留応力を残すために 10 は延伸処理時の温度や延伸倍率を調整することが好まし い。延伸処理の温度が40℃未満では延伸処理を行うと とが難しく、寸法変化を抑える効果を得にくい。また、 200℃以上では陽イオン交換膜が分子運動による自由 度を有するため、延伸処理で加えられる外力に対して追 従して動くことになる。このため、膜内に長さ方向に収 縮する残留応力を充分に残すことが難しい。

【0024】また、延伸倍率は5~200%であること が好ましい。5%未満では長さ方向に収縮する残留応力 が小さすぎ寸法増大を抑える効果が充分でなく、逆に2 00%を超えるとその残留応力が大きすぎ寸法収縮を生 じるおそれがある。上述のとおり、含水時に生じる寸法 増大の応力を打ち消すためには、それに見合う残留応力 を残すことが必要であり、そのためには、特に延伸温度 は50~120℃であることがことが好ましく、延伸倍 率は10~100%であることが好ましい。

【0025】延伸補助フィルムは、延伸可能であれば特 に限定されないが、例えば、ポリエチレンテレフタレー トフィルム、ポリブチレンテレフタレートフィルム、ポ リエチレンフィルム、エチレンーαーオレフィン共重合 体フィルム、エチレン-ビニルアルコール共重合体フィ ルム、エチレン-酢酸ビニル共重合体フィルム、エチレ ン-酢酸ビニル-塩化ビニル共重合体フィルム、エチレ ン-塩化ビニル共重合体フィルム、ポリプロピレンフィ ルム、ポリ塩化ビニルフィルム、ポリアミドフィルム、*

 $CF_2 = CFO(CF_2)_{q}SO_3H$ · · · 式1 $CF_2 = CFOCF_2CF$ (CF_3) O (CF_2) , SO_3H · · · 式 2 $CF_2 = CF (CF_2) , SO_9H$ ···式3 $CF_2 = CF [OCF_2CF (CF_3)]_2O (CF_2)_2SO_3H$ ・・・式4

【0030】スルホン酸基を有するパーフルオロビニル 40 フルオロエチレンが好ましく採用される。 化合物に基づく重合単位を含む重合体は、通常-SO, F基を有するパーフルオロビニル化合物を用いて重合さ れ、重合後に-SO、F基が-SO、H基に変換される。 -SO₂F基を有するパーフルオロビニル化合物は、単 独重合も可能であるが、ラジカル重合反応性が小さいた め、通常は上記のようにパーフルオロオレフィン又はパ ーフルオロ (アルキルビニルエーテル) 等のコモノマー と共重合して用いられる。コモノマーとなるパーフルオ ロオレフィンとしては、テトラフルオロエチレン、ヘキ サフルオロプロピレン等が挙げられるが、通常はテトラ 50 り、xは2又は3である。

* ポリビニルアルコールフィルム等が挙げられる。なかで もポリエチレンテレフタレートフィルム又はポリプロピ レンフィルムが好ましい。

6

【0026】特にアモルファス状態のポリエチレンテレ フタレートフィルム及びキャスト製膜したポリプロピレ ンフィルムは70~110℃の温度範囲で延伸すること ができ、これらのフィルムを積層して延伸すると陽イオ ン交換膜に適度な残留応力を残すことができるので好ま しい。

【0027】本発明において電解質膜となる陽イオン交 換膜としては、スルホン酸基を有するパーフルオロカー ボン重合体からなる陽イオン交換膜が好ましいが、寸法 変化率が少なく低抵抗で薄膜化できる陽イオン交換膜で あれば、炭化水素系重合体や部分フッ素化された炭化水 素系重合体からなる陽イオン交換膜等も使用できる。上 記陽イオン交換膜は単一のイオン交換樹脂からなっても よいし、2種以上のイオン交換樹脂を混合したものであ ってもよい。

【0028】スルホン酸基を有するパーフルオロカーボ ン重合体としては、従来より公知の重合体が広く採用さ れる。なかでも、一般式CF,=CF(OCF,CFX) ■ - O, - (CF₂), SO, H (ことでXはフッ素原子又 はトリフルオロメチル基であり、mは0~3の整数であ り、nは0~12の整数であり、pは0又は1であり、 n=0のときにはp=0である。) で表されるパーフル オロビニル化合物とパーフルオロオレフィン又はパーフ ルオロアルキルビニルエーテル等との共重合体が好まし い。パーフルオロビニル化合物の具体例としては式1~ 4のいずれかで表される化合物が挙げられる。ただし、 下式において、qは1~9の整数であり、rは1~8の 整数であり、sは0~8の整数であり、zは2又は3で ある。

[0029] 【化1】

【0031】コモノマーとなるパーフルオロ(アルキル ビニルエーテル)としては、CF,=CF-(OCF,C FY)、-O-R'で表される化合物が好ましい。ただ し、ことで、Yはフッ素原子又はトリフルオロメチル基 であり、tは0~3の整数であり、Rfは直鎖又は分岐 鎖のC, F,,,,で表されるパーフルオロアルキル基(1 ≦u≦12)である。さらに具体的には、式5~7のい ずれかで表される化合物が挙げられる。ただし、下式 中、vは1~8の整数であり、wは1~8の整数であ

[0032]

* * 【化2】

CF2=CFO(CF2),CF3 ・・・式5 CF2=CFOCF2CF (CF3) O (CF2) CF3 ···式6 CF2=CF [OCF2CF (CF3)] O (CF2) CF3

【0033】また、パーフルオロオレフィンやパーフル オロ (アルキルビニルエーテル) 以外に、1,1,2, 3, 3, 4, 4-ヘプタフルオロ-4-[(トリフルオ ロエテニル)オキシ]-1-ブテン等の含フッ素モノマ ーもコモノマーとして-SO,F基を有するパーフルオ ロビニル化合物と共重合させてもよい。

7

【0034】また、パーフルオロカーボン重合体以外の 重合体で本発明の電解質膜を構成しうる重合体として は、例えば式8で表される重合単位と式9で表される重 合単位とを含む重合体が挙げられる。 ここで、P¹はフ ェニルトリール基、ビフェニルトリール基、ナフタレン トリール基、フェナントレントリール基、アントラセン トリール基であり、P¹はフェニレン基、ビフェニレン ・ 基、ナフチレン基、フェナントリレン基、アントラシレ ン基であり、A'は-SO,M基(Mは水素原子又はアル カリ金属原子、以下同じ)、-COOM基又は加水分解 20 によりこれらの基に転換する基であり、B1、B1はそれ ぞれ独立に酸素原子、イオウ原子、スルホニル基又はイ ソプロピリデン基である。P'及びP'の構造異性は特に 限定されず、P1及びP1の水素原子の1個以上がフッ素 原子、塩素原子、臭素原子又は炭素数1~3のアルキル 基に置換されていてもよい。

【0036】本発明において、電解質膜のイオン交換容 量としては、0.5~2.0ミリ当量/g乾燥樹脂、特 に0. 7~1. 6ミリ当量/g乾燥樹脂であることが好 ましい。イオン交換容量が低すぎると抵抗が大きくな る。一方、イオン交換容量が高すぎると水に対する親和 性が強すぎるため、発電時に膜が溶解するおそれがあ

【0037】本発明の固体高分子型燃料電池は、通常の 40 手法に従い、例えば以下のようにして得られる。まず、 白金触媒微粒子を担持させた導電性のカーボンブラック 粉末とスルホン酸型パーフルオロカーボン重合体の溶液 を混合し均一な分散液を得て、以下のいずれかの方法で ガス拡散電極を形成して膜電極接合体を得る。膜は延伸 処理を施したスルホン酸型パーフルオロカーボン重合体 からなる陽イオン交換膜を用いる。

【0038】第1の方法は、上記陽イオン交換膜の両面 に上記分散液を塗布し乾燥後、両面を2枚のカーボンク

の方法は、上記分散液を2枚のカーボンクロス又はカー ボンペーパー上に塗布乾燥後、分散液が塗布された面が 上記陽イオン交換膜と密着するように、上記陽イオン交 換膜の両面から挟みとむ方法である。なお、ここでカー ボンクロス又はカーボンペーパーは触媒を含む層により 10 均一にガスを拡散させるためのガス拡散層としての機能 と集電体としての機能を有するものである。

8

【0039】得られた膜電極接合体は、燃料ガス又は酸 化剤ガスの通路となる溝が形成されセパレータの間に挟 まれ、セルに組み込まれて固体高分子型燃料電池が得ら れる。ここでセパレータとしては、例えば導電性カーボ ン板からなるものが使用できる。

【0040】上記のようにして得られる固体高分子型燃 料電池では、アノード側には水素ガスが供給され、カソ ード側には酸素又は空気が供給される。アノードにおい てはH₂→2 H⁺ + 2 e ⁻の反応が起こり、カソードにお いては1/20,+2H⁺+2e⁻→H,Oの反応が起こ り、化学エネルギが電気エネルギに変換される。 [0041]

【実施例】「例1(実施例)] テトラフルオロエチレン に基づく重合単位とCF, = CFOCF, CF(CF,) O(CF₂),SO₂Fに基づく重合単位とからなる共重 合体粉末(イオン交換容量1.1ミリ当量/グラム乾燥 樹脂)を2軸押出し成形してペレットを得た。次にこの ペレットを1軸押出し機によりフィルム化し、厚さ55 30 μmのフィルムを作製し、ジメチルスルホキシドと水酸 化カリウムとを含む水溶液を用いて加水分解し、塩酸で 酸型化処理して-SO,F基を-SO,H基に変換した 後、洗浄、乾燥して厚さ60μmの膜を得た。

【0042】次に、延伸補助フィルムとして厚さ200 μmのアモルファスポリエチレンテレフタレートフィル ム2枚でこの膜を両面から挟み、80℃で加熱ロールブ レスして延伸補助フィルムが両面に積層されたフィルム を作製した。この積層フィルムを各軸方向(1軸押出し 機を通した方向(MD方向)及びMD方向に垂直な方向 (TD方向)) に対し90℃にてそれぞれ長さを40% 増大させて面積増加率が96%となるように2軸延伸を 行った。次いで延伸補助フィルムを剥がすことにより延 伸膜を得た。得られた膜の厚さを5cm間隔で10点測 定し、膜厚の平均値を算出した。延伸条件、延伸前後の 膜厚の測定結果を表1に示す。

【0043】[膜抵抗測定]上記延伸膜から5mm幅の 短冊状膜サンプルを作製し、その表面に白金線(直径: 0.2mm)を幅方向と平行になるように5mm間隔で 5本押し当て、80℃、相対湿度95%の恒温・恒湿装 ロス又はカーボンペーパーで密着する方法である。第2 50 置中にサンブルを保持し、交流10kHzにおける白金 (6)

線間の交流インピーダンスを測定することにより交流比抵抗を求めた。5 mm間隔に白金線を5本押し当てているため、極間距離を5、10、15、20 mmに変化させることができるので、各極間距離における交流抵抗を測定し、極間距離と抵抗の勾配から膜の比抵抗を算出することで白金線と膜との間の接触抵抗の影響を除外した。極間距離と抵抗測定値との間には良い直線関係が得られ、勾配と厚さから実行抵抗を算出した。結果を表2に示す。

【0044】[含水時の寸法変化測定]上記延伸膜から 10200mm角のサンブルを切り出し、温度25℃、湿度50%の雰囲気に16時間曝し、サンブルのMD方向、TD方向それぞれの長さを測定した。次に、25℃のイオン交換水にサンブルを1時間浸漬した後、同様にしてMD方向、TD方向それぞれの長さを測定した。このときのサンブルの伸びから寸法変化率を算出した。結果を表1に示す。

【0045】 [燃料電池の作製及び評価] 燃料電池セルは以下のようにして組み立てた。テトラフルオロエチレンに基づく重合単位とCF、= CF - OCF、CF (CF、) O(CF、)、SO、Hに基づく重合単位とからなる共重合体(イオン交換容量1.1ミリ当量/グラム乾燥樹脂)と白金担持カーボンとを1:3の質量比で含みエタノールを溶媒とする塗工液を、上記延伸膜の両面にダイコート法で塗工し、乾燥して厚さ10 μ m、白金担持量0.5mg/cm²の電極層を膜の形成した。さらにその両外側にカーボンクロスをガス拡散層として配置して膜電極接合体を作製した。この膜電極接合体の両外側にガス通路用の細溝をジグザグ状に切削加工したカーボン板製のセパレータ、さらにその外側にヒータを配置し、有効膜面積25cm²の固体高分子型燃料電池を組み立てた。

【0046】燃料電池の温度を80℃に保ち、カソードに空気、アノードに水素をそれぞれ0.15MPaで供*

* 給した。電流密度 0. 1 A / c m²、及び 1 A / c m²の ときの端子電圧をそれぞれ測定した。結果を表 2 に示す。

【0047】 [例2] 2軸延伸の際の面積増加率を30%に変更した以外は、例1と同様にしてサンブルを作製し、例1と同様にして評価を行った。膜の物性及び作製条件を表1に、結果を表2に示す。

【0048】 [例3] 2軸延伸の雰囲気温度を110℃ に変更した以外は、例1と同様にしてサンブルを作製し、例1と同様にして評価を行った。膜の物性及び作製条件を表1に、結果を表2に示す。

【0049】 [例4] 2軸延伸の雰囲気温度と面積増加率をそれぞれ75°C、15%に変更した以外は、例1と同様にしてサンプルを作製し、例1と同様にして評価を行った。膜の物性及び作製条件を表1に、結果を表2に示す。

【0050】 [例5、6] 膜としてイオン交換容量がそれぞれ0.91meq./g(例5)、及び1.33meq./g(例6)のものを用いた以外は、例3と同様にしてサンプルを作製し、例1と同様にして評価を行った。膜の物性及び作製条件を表1に、結果を表2に示す。

【0051】 [例7、8(比較例)] 膜としてイオン交換容量がそれぞれ1、1 m e q. /g (例7)、及び0.91 m e q. /g (例8)のものを用い、2 軸延伸を行わず例1と同様に評価を行った。膜の物性を表1に、結果を表2に示す。なお、例7及び例8の膜は、膜電極接合体を得るために電極層形成用の塗工液を膜に塗工したところ膜が膨潤して変形し、均一な電極層を形成することができず、燃料電池セルとして組み立てて評価できる膜電極接合体は得られなかった。そのため、出力特性の評価はできなかった。

【0052】 【表1】

	イオン	延伸条	延伸条件		平均膜厚 (μm)		
	交換容量 (meq./g)	湿度 (℃)	面積増加率(%)	延伸前	延伸後		
例 1	1. 1	90	9 6	6 0	3 0		
例 2	1. 1	90	3 0	4 0	3 0		
例3	1. 1	110	9 6	6 0	3 0		
例4	1. 1	7.5	1 5	3 5	150		
例 5	0.91	110	9 6	6.0	3 0		
例 6	1. 33	110	9 6	6 0	3 0		
例 7	1. 1	<u> </u>		3 0			
例8	0. 91	-	_	3 0	_		

30

[0053]

12

- 1

	•					
	比抵抗	寸法変化率(%)		セル電圧		
	(Ω·c m)	MD方向	TD方向	0.1 A/cm²	1 A/c m²	
例 1	6	- 4	-4	0.78	0.60	
例 2	6	1	2	0.79	0.61	
例3	6	2	3	0.77	0.58	
6 7] 4	5	3	3	0.78	0.62	
例 5	8	1	1	0.76	0.58	
例6	4	3	4	0.80	0.63	
例7	6	1 6	18			
例8	8	1 3	15	_	_	

[0054]

【発明の効果】本発明によれば、電気抵抗が低く、含水 時の寸法変化が少ない陽イオン交換膜を得られるので、 膜に電極を接合してなる膜電極接合体を組み込んだ固体*

* 高分子型燃料電池の運転を行う際に、膜電極接合体がセ パレータ等で拘束されても 'しわ' が発生せず、セパレ ータの溝を膜電極接合体が埋めてガスの流れを阻害する ことがない。

フロントページの続き

(51)Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ			テーマコード(参考)
CO8F 22	28/02		C 0 8 F	228/02		
C 0 8 J	5/22	101	C 0 8 J	5/22	101	
		CEU			CEU	
H 0 1 M	8/10		H 0 1 M	8/10		
// B29K 2	27:12		B 2 9 K	27:12		
B 2 9 L	7:00		B 2 9 L	7:00		

Fターム(参考) 4F071 AA07 AA26 AA26X AA27X

AA39X AF54 AH15 FA05

FC02 FD02 FE06

4F100 AK17A AL01B AL01C AL07A

AROOB AROOC BA02 BA03

BA06 BA07 BA10B BA10C

EJ37B EJ37C GB41 JB20A

JG01B JG01C JL04 YY00B

YY00C

4F210 AA16 AC03 AD05 AD08 AD35

AE03 AG01 AH33 AR04 AR06

AR12 QA02 QC05 QD22 QG01

QG15 QG18 QW50

4J100 AC26Q AE39P AP01P BA02P

BA08P BA56P BB12P BB13P

CA04 JA16

5H026 AA06 BB02 CX05 EE19 HH00

HH03 HH05 HH06 HH08

THIS PAGE BLANK (USPTO)